28/5/21

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

003665613

WPI Acc No: 1983-25587K/198311

XRAM Acc No: C83-025037 XRPX Acc No: N83-046471

Ballasted couplers for silver halide colour photography - of high

activity and efficient spectral absorption properties Patent Assignee: EASTMAN KODAK CO (EAST )

Inventor: LESTINA G J

Number of Countries: 006 Number of Patents: 006

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

EP 73636 A 19830309 EP 82304461 A 19820824 198311 B

 JP 58042045
 A 19830311
 198316

 EP 73636
 B 19870318
 198711

 DE 3275761
 G 19870423
 198717

EP 73636 B2 19920909 EP 82304461 A 19820824 199237 JP 93051889 B 19930803 JP 82147521 A 19820825 199333

Priority Applications (No Type Date): US 81296086 A 19810825; US 82366885 A 19820408

Cited Patents: DE 2529991; GB 2029977; GB 2038808; 1.Jnl.Ref; DE 1547803;

DE 2355115; DE 2456076; EP 28099; US 3408194; US 3880661

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 73636 A E 51

Designated States (Regional): CH DE FR GB LI

EP 73636 B E

Designated States (Regional): CH DE FR GB LI

EP 73636 B2 E 41 G03C-007/32

Designated States (Regional): CH DE FR GB LI

JP 93051889 B 19 G03C-007/32 Based on patent JP 58042045

Abstract (Basic): EP 73636 A

Couplers and similarly acting non-dye producing molecules used in silver halide emulsion contg. photographic elements are rendered nondiffusible in the elements and compatible with coupler solvents by the inclusion of a ballast gp. terminated with a hydroxyphenylsulphonyl or hydroxyphenylsulphinyl gp. such ballasting gps. are located in positions other than the coupling position of the mol.

Couplers contg. such ballasting gps. have efficient light absorption and good stability and hue. These couplers are useful in silver halide colour photographic elements.

Title Terms: BALLAST; COUPLE; SILVER; HALIDE; COLOUR; PHOTOGRAPH; HIGH;

ACTIVE; EFFICIENCY; SPECTRAL; ABSORB; PROPERTIES

Derwent Class: E24; G06; P83

International Patent Class (Main): G03C-007/32

International Patent Class (Additional): C07C-147/10; C07C-315/04;

C07C-317/22; C09B-053/00; C09B-055/00; G03C-001/06; G03C-007/26;

G03C-007/34

File Segment: CPI; EngPI

# (9) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

(全17頁)

# ⑩公開特許公報(A)

昭58—42045

			•
Int. Cl.3	識別記号	庁内整理番号	砂公開 昭和58年(1983)3月11日
G 03 C 7/32	•	7124—2H	•
C 09 B 53/00.		6859—4H	発明の数 1
55/00		6859-4H	審査請求 未請求
G 03 C 1/06		7124—2H	
			(全17 頁)

60パラスト基を含む発色剤を含有する写真要素

顧 昭57-147521 20特

願 昭57(1982)8月25日 @出

優先権主張 Ø1981年8月25日 Ø米国(US)

③)296086

@発 明 者 グレゴリー・ジエームズ・レス

アメリカ合衆国ニユーヨーク州

14625ロチエスター市アルタ・ ピスタ・ドライブ42

⑪出 願 人 イーストマン・コダツク・カン パニー

> アメリカ合衆国ニューヨーク州 14650ロチエスター市ステート ストリート343

個代 理 人 弁理士 湯浅恭三 外2名

1. (発明の名称)

パラスト基を含む発色剤を含有する写真要米 2. [ 特許請求の範囲 ]

発色剤がヒドロキシフエニレンスルホニル基 またはヒドロキシフエニレンスルフイニル基を 末端に有するパラスト基を含むことを特徴とす る、支持体、写真用ハロゲン化銀乳剤および非 拡散性の写真用発色剤を含有する写真要素。

#### 3. [発明の辞細な説明]

本発明はパラスト基を有する発色剤(ballasted coupler)を含有する写真優素に関する。

写真技術の分野では、ハロゲン化銀現像主楽 の現像生成物(すなわち酸化された第1芳香族ア ミノ現像主楽)と一般に発色剤(coupler)と呼 ばれる発色化合物とのカップリング反応によつて 一般に画像が形成される。カップリングにより生 成する色素は発色剤および現像主薬の化学組成に 応じてインドアニリン、アソメチン、インダミン またはインドフエノール色楽である。多色写真要 素においては彼色法による発色が遊常用いられ、 得られる画像形成色素は普通シアン、マゼンタお よび黄色色素である。これらは画像形成色素が吸 収する輻射線 (radiation) に対し余色となる輻射 線に感受性のハロゲン化銀層(すなわち赤、縁お よび青の輻射線に対して腐受性のハロゲン化銀乳 剤)中ドまたはこれに隣接して形成される。

これは十分に発達した技術であるので、写真面 像を形成させるために発色剤として用いることの できる化合物に関しては特許および技術文献が多 数得られる。酸化された発色現像主薬と反応して シアン色業を形成する好ましい発色剤はフェノー ル類およびナフトール類である。代表的な発色剤 は下記の特許明細書および刊行物に記載されてい る。米国特許第2,772,162号、第2,895,826 号、第3.002.836号、第3.034.892号、 第2.474.293号、第2.423.730号、 第2,367,531号、第3,041,236号各明細書、 および " 発色剤 --- 文献一覧 " [ アグラア報告、 I巻、156-175頁(1961年)に発設了。

酸化された発色現像主薬と反応してマゼンタ色 ※を形成する好ましい発色剤はピラゾロン、ピラ ソロトリアソール、ピラゾロペンソイミダソール およびインダソロンである。代表的な発色剤は下 記の特許明細書および刊行物に配載されている。 米国特許第2.600.788号、第2.369.489号、 第2.343.703号、第2.311.082号、 第2.673.801号、第3.152.896号、 第3.519.429号、第3.061.432号、 第3.062.653号、第3.725.067号、 第2.908.573号各明細書および 第2.908.573号名明細書および 第2.908.573号名明細書および 第2.908.573号名明細書および 第2.908.573号名明細書および 第2.908.573号名明細書および 第2.908.573号名明細書および 第2.908.573号名明細書および 第2.908.573号名明書および 第2.908.573号名明書および 第2.908.573号名明書および 第2.908.573号名明書および 第2.908.573号名明書および 第2.908.573号名明書および 第2.908.573号名明書および 第2.908.573号名明書および 第2.908.573号名明書 第2.908.573号名明章 第2.908

酸化さるた場色現像主薬との反応により黄色色 業を形成する発色剤はアジルアセトアニリド例え ばペンソイルアセトアニリドおよびピパリルアセ トアニリドである。代表的な発色剤は下配の特許 明細書および刊行物に配載されている。米国特許 第2.875.057号、第2.407.210号、 第3.265.506号、第2.298.443号、 第3.048.194号、第3.447.928号各明細省 および 第色剤 文献一覧 (アグファ報告、 『巻、112-126頁(1961) に発表)。

酸化された発色現像主薬との反応により無色色素ないしは無彩色色素 (neutral dye)を形成する発色剤も知られている。代表的な発色剤はレゾルシノールおよび皿-アミノフエノール、例えば米国特許第1,939,231号、第2,181,944号、第2,333,106号、第4,126,461号各明細書、ならびにドイツ特許第2,644,194号および第2,650,764号各公開公報に記載されたものである。

発色剤と同じ様式で、酸化された発色現像主薬と反応するが色素は生成しない化合物も知られている。この種の化合物は、酸化された発色現像主薬との反応に関して色素形成発色剤と拮抗することにより、またはカップリング反応の結果として現像抑制剤などの写真処理剤を放出することにより写真画像を修正するために用いられる。この種の化合物の多くは一般には発色剤と呼ばれないが、

これらの化合物および発色剤が写真処理中に反応 する様式が類似している点からみてこれらを発色 剤とみなすことが好都合である。本発明のために はこれらの化合物を発色剤とみなす。代表的発色 剤は下記の特許および公開公報に記載されている。 第3.632.345号、第3.928.041号、 第3.938.996号、第3.958.993号、 第3.961.959号、第4.010.035号、 第4.029.503号、第4.046.574号、 崩4.049.455号、第4.052,213号、 第4,063,950号、第4,075,021号、第 第4.121.934号、第4.157.916号、 第4.171.223号、第4.186012号および 第4.187.110号、英国特許第1.445.797号、 第1,504,094号、第1,536,341号および 第2,032,914 A 号各明細書、ドイツ特許 第2.448.063号、第2.552.505号、 第2.610.546号および第2.617.310号各公 **開公根、ならびにペルギー特許第839.083号** 明細書。

発色剤を写真要素に含有させる際には、一般にこれを発色剤溶剤と呼ばれる高沸点有機溶剤の補助により写真要素に分散させる。発色剤はその分子内にバラスト基(ballast group)と呼ばれる基を含有させることにより、写真要素内で非拡散性になり、かつ発色剤溶剤と相溶性になる。この基は発色剤上でカップリング位以外の位置に存むし、発色剤が被援されたおよび処理中の写真要素に要拡散性となるのに十分な数(bulk)を発色剤に与える。バラスト基の寸法および性質は、バラスト基を有しない発色剤の満、および発色剤に他の置換差が存在するか否かに依存することは察知されるであろう。

当技術分野で多数の発色剤が知られているが、 発色剤および得られる色素の多くの特性を改善し、 あるいは特定の用途に最適なものにするという問 難は常にある。

本発明の目的は、改善された安定性、反応性お よびその写真要素内の他の成分との相容性をもつ 発色剤を含有し、これらの発色剤から誘導された 色素が効率的な吸光性ならびに良好な安定性および色相をもつ新規な写真要素を提供することである。

この目的は、発色剤がヒドロキンフエニレンス ルホニル基またはヒドロキシフエニレンスルフイ ニル基を末端に有するパラスト基を含むことを特 敬とする、支持体、写真用ハロゲン化銀乳剤およ び非拡散性の写真用発色剤を含有する写真製業に より達成される。

本発明の写真要素に用いられる発色剤のカップリング基は、当技術分野で酸化された発色現像液と有色または無色の反応生成物を形成することが知られているカップリング基の何れであつてもよい。本発明に用いられる発色剤のパラスト基は、ヒドロキシフエニレンスルホニル基またはヒドロキシフエニレンスルフイニル基を末端に有するいかなるパラスト基またはその一部であつてもよい。本発明に用いられる好ましい発色剤は下記の構

他の位置における世換基が含まれていてもよい。

造式をもつ。

しで表わされる2個の連結基はパラスト基中に 見出される基の何れであつてもよく、例えば1~ 10個の炭素原子を有するアルキレン基、6~10 個の炭素原子を有するアリーレン基、5~10個 の炭素原子を有するでリーレン基、機業原子を有するで、10個の炭素原子を有するで、10個の炭素原子を有するで、10個の炭素原子を有するで、10個の炭素原子を有するで、10個の炭素原子を有するで、10個の炭素原子を有するで、10個の炭素原子を有するで、10個の炭素原子を有するで、10個の炭素原子を有するで、10個の炭素原子を10円の炭素では10円の炭素では10円の皮膚を10円の

本発明に用いられる他の好ましい発色剤は下記 の構造式をもつ。

I COUP-(L<sup>1</sup>)<sub>1</sub>(L<sup>2</sup>)<sub>m</sub>(L<sup>3</sup>)<sub>n</sub> SO<sub>2</sub> - 
$$\frac{1}{2}$$

上記の式において、

 $I \qquad COUP-L-SO)_p - \begin{array}{c} & = & \\ & - & \\ & & \\ \end{array} (OH)_q$ 

上記の式において

COUPはカップリング基を示し、 pは1または2であり、

qは1~3であり、そして

Lは直接結合(すなわち共有結合)または2 価の迷結基である。

COUPで表わされるカップリング基は写真要素に普通に用いられるカップリング基の何れであつてもよい。式 I に示された分子の残部は、バラスト落が一般に結合するカップリング位以外の何れの位置でカップリング基に連結していてもよい。カップリング基のカップリング位は置換されていないか、または発色剤の同等性、その反応性、そね分散性を改変させうるかもしくは発色剤から放出された際にその要素内の他の成分と相互作用するカップリングオフ基(coupling off group) により置換されていてもよい。カップリング基には

COUPは前記の意味を有し、

1. mおよびnはそれぞれ別個に0または1であり、

から選ばれる2価の美を示し、

から選ばれる2価の基を示し、

から選ばれる2颌の基を示し、

R<sup>1</sup>および R<sup>3</sup>はそれぞれ別個に水栗原子、 1~20個の炭栗原子を有するアルキル落または 6~20個の炭栗原子を有するアリール基であり、

R<sup>2</sup> は水素原子、または 1 個もしくはそれ以上のハロケン原子、アルキルもしくはアルコキン関換器であり、

本発明に用いられる特に好ましい発色剤は、下 記の構造式をもつ。

上記の式において

イクリル、カルパモイル、アミド、スルフアモイル、スルホンアミドなどの差1個またはそれ以上 により世換されていてもよい。

前記のように、黄色色素を形成する一般的な発 色剤はアンルアセトアニリド例えばピパリルアセ トアニリドおよびペンソイルアセトアニリドであ る。マゼンタ色米を形成する一般的な発色剤はピ ラソロン、 ピラソロトリアゾール、 ピラソロペン ソイミダゾールおよびインダゾロンである。シア ン色素を形成する一般的な発色剤はフエノールお よびナフトールであり、無彩色色素を形成する一 般的な発色剤はレゾルシノールおよびm・アミノ フェノールである。色素を形成しない一般的発色 剤は、カツブリング位に相当する活性部位がカル ポニル基またはイミノ基化降接しているかまたは これらに共役している非環式および環式の化合物、 例えばα・または1・置換ケトンまたはイミン、 例えばシクロペンタノン、シクロヘキサノン、イ ンダノン、インダノイミン、オキシインドールお よびオキサソリノンである。これらの発色剤が前

$$-(X)_{r}(CH_{2})_{s} - (CH_{2})_{s} - (CH_{2})_{s$$

から選ばれる2価の基を示し、

COUP、R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, X, rおよび a は前配の意味をもつ。

殊に好ましい態様においては、構造式 I および II の水酸基がパラ位にある。

前配の名構造式においてアルキル塔、アルキレン基、アリール基、アリーレン基およびヘテロサイクレン基は環境されていないか、またはヘロゲン、ニトロ、アミノ、カルポキシ、アルキル、アルコキシ、アリール、アリールオキシ、ヘテロサ

配の各式においてカップリング基COUPを形成することができる。代表的なカップリング基の構造を下記に示す。これらの構造式において2は水来原子またはカップリングオフ基を示し、満たされていない結合はその位置で上記の構造式中に示された分子の残器が結合しうる任意の位置を示す。カップリング基が他の置換基を含有しうることは理解されよう。本発明の写真要象に用いることができる適切な代表的カップリング基を以下に示す。シアン色素を形成するカップリング基は以下のものである。

マゼンタ色案を形成するカップリング基は以下の. ものである。

(式中Bは処理中に例えばアルカリ開殺またはカップリングにより除去しうる保護落を示す)

無彩色色業を形成するカップリング基は以下のも のである。

黄色色素を形成するカップリング基は以下のもの である。

色素を形成しないカップリング基は以下のもので もみ。

後配に示す本発明に用いられる個々の発色剤は一般的構造式  $B^1 \sim B^6$  (Yは - OH である) のパラスト基を含む。

$$\begin{array}{c} O \\ -CCHO \\ -R^3 \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \end{array} \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -Y \\ -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -Y \\ -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} -SO_2 - \end{array} \longrightarrow$$

本発明に用いられる、シアン色楽を形成する発

é	色剤には!	以下のものが含まれる。		<b>第色剂</b> 4	R <sub>4</sub>	R <sub>s</sub>	ZZ
		OH ! NHR <sup>5</sup>		C-10	B² -	-CONH - SO <sub>2</sub> NH - S	- ( <del>-</del> H)
		R <sup>4</sup> NH Z		G-11	B²-	-CONH-	-00 <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
発色剤 Æ	R's	R <sub>e</sub>	Z				
C-1	n - C <sub>3</sub> H <sub>7</sub>	COB <sup>3</sup>	- H	C-12	B <sup>2</sup> -	-CONH- SO2NHC4H9-n	-Н
C-2	B3-	-GOC <sub>3</sub> H <sub>7</sub> -n	-H	C 17	R2_	SO <sub>2</sub> NHC <sub>4</sub> H <sub>9</sub> -n	
C-3	B3 -	-COCF <sub>3</sub>	-H	0-15		-CONH - SO2NHC4H9-n	-OCH <sub>3</sub>
. C-4	B3 -	-COC <sub>3</sub> F <sub>7</sub> -n	-H	0.44		SO <sub>2</sub> NHG <sub>4</sub> H <sub>9</sub> -n	
C-5	B²-	-co-<	-C1	G-14	R	-CONH-	-OC <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
C-6	B <sup>4</sup> -	-GO- (=)	-01	C-15	B.² -	-CO- ( SO <sub>2</sub> NH - ( )	-C1
C-7	B <sup>2</sup> -	-CONH- (= ) - CN	-Н	C-16		_	-0G <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
C-8	B <sup>4</sup> -	-CONH - CN	-Н	•			
C-9	B <sup>2</sup> -	-CONH- SO2NHC4H9-n	-Н	C-17	B <sup>2</sup> -	-CO-	-01

<b>発色剤</b> 系	R <sub>4</sub>	Rs	. <b>z</b>	発色剤系	R <sub>4</sub>	1	R <sub>s</sub>			z
C-18	B2-	-co-	-00 <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	C-26	B2 -		OH.			-OCH <sub>3</sub>
C-19	B4 -	-co- NHSO <sub>2</sub> - (=)	-OC <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	G-27	'B2-	-co-	KEN KEN	co- <		-OG <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
C-20	B <sup>2</sup> -	-CO NHSO2CH3	-OC <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	C-28	B <sup>2</sup> -	-00	N N			-OC <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
C-21	B <sup>2</sup> -	-CO-	-OG <sub>6</sub> H <sub>5</sub>					OCH <sub>3</sub>		
C-22	8² -	-co-<_>-NHso <sub>2</sub> -<_>	-00 <sub>6</sub> H <sub>5</sub>		٠.	A OH	NHR <sup>5</sup>			
C-23	8²-	-CO- (= ) COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	-OC <sub>6</sub> H <sub>5</sub>			R <sup>6</sup> Z	•			
C-24	B2 -	-со- Соон	- () -OCH,	発色	利本	R <sup>6</sup>	R <sup>5</sup>	W	_ <u>z</u>	
				25	9	CH3-	-B <sup>3</sup>	-H	-H	
C-25	B2 -	-CO-	-OC <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	30	) (	CH <sub>3</sub> -	-B2	-н	-H	
		COCCH <sup>3</sup>		3.	1 (	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -	-B2	-C1	-C1	

本発明に用いられるマゼンタ色米を形成する第 色剤には以下のものが含まれる。

<b>発色剤</b> 系	·	z
м-1	B <sup>2</sup> NH	- н
M - 2	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	-s-\(\frac{n}{n}\)
M-3	01, 01	`CeH
	C1 O Z	
M-4	B <sup>2</sup> NH - COCH <sub>2</sub> CN	
·	R <sup>7</sup>	

			3-11/11-0	100 16010()
発色剤系	R <sup>7</sup>	R8		Z
M-5	CH <sub>3</sub> -	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -<	-NHB <sup>2</sup>	-C1
M-6	CH3	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -{	NHB <sup>2</sup>	-OC <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
M-7	CH <sub>3</sub> -	-SCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	-NHB <sup>2</sup>	-C1
M8	CH3-	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -(	-NHB <sup>2</sup>	-Н
M-9	CH <sub>3</sub> :	•		-G1
M - 1.0	CH3-	,		-SC <sub>7</sub> H <sub>15</sub> -n
M-11	CH3,	•		3- N N
M-12	CH3OC	H <sub>2</sub> - •		N C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
M-13	CH3-	•		-C1 -OC <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
M-14	CH <sub>3</sub> -	•	-SCH <sub>2</sub> C	CH <sub>2</sub> N(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
M-15	CH <sub>3</sub> -		-0	инсосн,
M-16	CH <sub>3</sub> -	•	-0	- CH3

<b>発色剤</b> 系	R7	· R <sup>8</sup>	z	. 発色剤 <i>体</i>				
M-17	CH <sub>3</sub> -	•	-0- ()-SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	. •		H³C	N R	
M-18	CH <sub>3</sub> -	•	-0- СООН	M-26		-CH	н н ( )	H <sub>3</sub> C R <sup>8</sup> =->-CH <sub>3</sub>
M-19	CH3-	•	-0COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>			H³C	N	H₃C NHB²
¥-20	CH <sub>3</sub> -	•	-0- C <sub>12</sub> H <sub>25</sub> -n		•	Ŋ	R <sup>8</sup>	
M-21	CH <sub>3</sub> −,	NHB²	-н		R <sup>9</sup>	C1	1	
N-22	СН <sub>3</sub> -	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> -C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> NHB <sup>2</sup>	-S	<b>第色剂</b> 系	C1	N -NH-	-R <sup>10</sup>	· <b>Z</b>
₩-23 <sup>'</sup>	CH <sub>2</sub> -		-H	M-27	C1-	-H	-NHB3	<u></u> -н
M-24	CH <sub>3</sub> -		-C1	M-28	C1-	-H	-NHB²	-H
	•			M-29	C1-	-H	-NHB <sup>2</sup>	-SC7H15-n
M-25	CH <sub>3</sub> -	H <sub>5</sub> C <sub>2</sub> NHB <sup>2</sup>	-01	M-30	C1-	-H	-NHB2	-SC <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
m-23		C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> NHB <sup>2</sup>		M-31	C1-	Н	-NHB²	-s-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
			•					, C.H.

発色剤/6	R <sup>9</sup>	R <sup>10</sup>	RII		<b>Z</b> .		本発明と	c用いら	れる、黄色色素を形成する発色
M-32	(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> NSO <sub>2</sub>	SO <sub>2</sub> B <sup>5</sup>	-H	-	н	Ä	別には以"	Fのもの	が含まれる。
M-33	B2NH-	-C1	-H	-	Н			. 0 0	₩ <u>.</u> NH- <b></b> >
M-34	B²NH-	-SO <sub>2</sub> NHCH <sub>3</sub>	-Н.	<b>.</b>	н		(CH <sub>3</sub> );	сёснёю,	H- (=)
M-35	B2NH-	-SO <sub>2</sub> N(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	-н	-	Н				`NHR1*
M-36	BINH-	-SO2N(CH3)2	-Н	·	H.	発色剤系	₩.	R12	z
M-37	B <sup>2</sup> ONH -	-SO2N(CH3)2	-H	-	Н	Y-1	C1-	-B <sup>6</sup>	-0SO <sub>2</sub> OCH <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>
	または	:		•					
	B2N(OH)-		٠			Y-2	C1-	-B1	-O- SO <sub>2</sub> - SO <sub>2</sub> - OH
M-38	ر مر (01 السام	C1 N C1 N N -NH-				Y-3	-H-	-B¹	-0-<>-SO <sub>2</sub> -<->-OH
	Ċ1	;·/	NHB <sup>2</sup>			Y-4	C1-	-B²	-0-\=\ -SO <sub>2</sub> -\=\ -OH
	(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> C	ссисоин - (		•	•	Y-5	C1-	-B2	-н
	01		соон		:	Y-6	CH <sub>3</sub> O-	-B <sup>2</sup>	-0-<=>-so <sub>2</sub> -<=>-oH
M-39	! !!	or o NHB2				•			-O CONHCH2CH2OH
	ct					Y-7 .	C1-	-B2	<b>\</b>
	, d=0 !					Y-8	CH30-	-B <sup>2</sup>	-O CONHCH2CH2OH

本発明に用いられる、無彩色色岩を形成する発 色剤には以下のものが含まれる。

発色剤系	R13	R14
U-1	B²NH-	н-
U-2	H	B2NH-

本発明に用いられる発色剤は、保護されたヒドロキシフェニレンスルホニル為もしくは保護されたヒドロキシフェニレンスルフイニル為を直接にカップリング族に結合させるか、またはこれらの基をパラスト格の残部に結合させたのちパラスト務をカップリング茶に結合させることにより製造することができる。そののち保護基を除去する。 最終的に発色剤を形成する各種の基を加入させる際には、慣用される縮合反応を採用することができる。本発明に用いられる多数の発色剤には、4. 4・スルホニルジフェノールモノエーテル(例えばペンジルエーテル)またはモノエステル(例えば酢酸エステル)を用いてヒドロキシフエニレンスルホニル 夢洋入することが好都合である。この種の化合物をパラスト 夢をカップリング 慈に前合させるためには、慣用される反応法を採り(することができる。そののち、水業系加により(エステルの場合)またはアルカリ加水分解により(エステルの場合)保護 夢を除去することが好都合である。そのアミノ 夢を反応させ、次いで保護 夢を 放去することが好都合である。

本発明に用いられる発色剤は、非拡散性発色剤 が写真技術に用いられる様式で、かつその目的の ために用いられる。

一般に発色剤をハロゲン化鍛乳剤に含有させ、 この乳剤を支持体に塗布して本発明の写真要素を 形成させる。あるいは発色剤をハロゲン化銀乳剤 層に隣接する写真層に含有させることもできる。 発色剤はここで現像中に、酸化された現像主業な どの現像生成物と反応しうる位置になると予想さ れる。ここで用いられる"これと反応しうる位置 にある (associated therewith)"という語は、発 色剤がハロゲン化銀乳剤の中またはこれに隣接す る位置にあり、現像中にここで発色剤がハロゲン 化銀現像生成物と反応しうる状態になると予想さ れることを意味する。

本発明の写真要素は単色要素であつてもよく、 多色要素であつてもよい。多色要素はスペクトルの3原色領域のそれぞれに感受性の色素面像形成ユニットを含む。各ユニットはスペクトルの特定領域に感受性の単一乳剤層であつてもよく、多重乳剤層であつてもよい。適像形成ユニットの層を含めて写真要素の層は、当技術分野で知られている種々の顧序で配置することができる。代替様式においては、スペクトルの3原色領域それぞれに感受性の乳剤を、例えばベルギー特許第881.513号卵細書に記載されるマイクロカプセルの使用に より単一セグメント層として配置することができる。

本発明に用いられる乳剤に使用される適切な材料についての下記の考察においては、"リサーチ・ディスクロージャー"、1978年12月、17643

項(出版:インダストリアル・オポチュニティーズ社、ホームウエル・ハーヴエント、ハンブシャー、PO91BF、英国)を参照する。参考のためその記載を本明細当に引用する。この文献は以下において『リサーチ・ディスクロージャー』という語で扱わされる。

本発明の写真要素に用いられるハロゲン化鍛乳 剤はネガが作用またはボジ作用の何れであつても よい。適切な乳剤およびそれらの調製については リサーチ・デイスクロージャー、 I および I 章、 ならびにそこに引用された刊行物に配収されてい る。本発明の要素の乳剤層および他の層に適した ビヒクルはリサーチ・デイスクロージャー、 I 章 およびそこに引用された刊行物に配収されている。

本発明に用いられる発色剤のほかに、リザーチ・ディスクロージャー、VI車、D, E, FおよびG 節、ならびにそこに引用された刊行物に配収され た他の発色剤を更に用いることもできる。これら の発色剤をリサーチ・ディスクロージャー、VI車、 C 節およびそこに引用された刊行物に配載された 要素および乳剤に含有させることができる。

本発明の写真要素またはその個々の層は以下のものを含有していてもよい。光沢剤(リサーチ・ディスクロージャー、 V章参照)、からり防止剤および安定剤(リサーチ・ディスクロージャー、 VI章参照)、 汚染防止剤および面像色素安定剤(リサーチ・ディスクロージャー、 VI章参照)、 砂膜剤(リサーチ・ディスクロージャー、 XI章参照)、 で関門がよびが剤(リサーチ・ディスクロージャー、 XI章参照)、 で現代別のロージャー、 XII章参照)、 が消し剤(リサーチ・ディスクロージャー、 XII章参照)、 が消し剤(リサーチ・ディスクロージャー、 XII章参照)、 ならびに現像調節剤(リサーチ・ディスクロージャー、 XII章参照)、

本発明の写真要素をリサーチ・デイスクロージャー、XM章およびそこに記載された引用文献に示された各種支持体に強被することができる。

本発明の写真要素を一般にスペクトルの可視領

好ましい発色現像主楽は p - フェニレンジアミンである。特に好ましいものは 4 - アミノ - N, N - ジェチルアニリン塩酸塩、 4 - アミノ - 3 - メチル - N, N - ジェチルアニリン塩酸塩、 4 - アミノ - 3 - メチル - N - エチル - N - タンスルホンアミド)エチルアニリン・サルフェート水化物、 4 - アミノ - 3 - β - (メタンスルホンアミド)エチル - N - β - ヒドロキジェチルアニリン・サルフェート、 4 - アミノ - 3 - β - (メタンスルホンアミド)エチル - N, N - ジェチルアニリン塩酸塩および 4 - アミノ - N - エチル - N - (2 - メトキシェチル)

- m - トルイジン・ジ - p - トルエンスルホン酸塩 である。

本が作用ハロゲン化銀に関しては、この処理工程により本が画像が得られる。ボジ(または反転) 画像を得るためにはこの工程の前に、 第光された ハロゲン化銀を色累の形成なしに非色原性現像主薬で現像し、次いでこの写真要素に均一にかぶり を生じさせ、未属光ハロゲン化銀を現像可能な状態にする。あるいは、直接ポジ乳剤を用いてポジ 画像を得ることもできる。

現像ののち普通の傾白および定着、あるいは標白・定滑(銀およびハロゲン化銀を除去するため)、 洗浄ならびに乾燥などの工程を行なう。

以下の具体例は本発明をより良く理解するため に記載されたものである。

### 製造例 1.

パラスト茶中間体 B<sup>2</sup>CL (Y=OBs) の製造 乾燥アセトンQ35 L中の2 - プロモドデカン 酸メチル909(Q31モル)および4,4′-ス ルホニルジフエノールモノベンジルエーテル 1044

g(0.31モル)の溶液に、ヨウ化ナトリウム1g および炭酸カリウム 214.29(1.55モル)を添 加した。混合物を20時間避流したのち固体を停 去し、戸液を濃縮したところ、ろう状固体となつ た。メタノールからの再結晶により融点プラ~75 での白色間体(B<sup>2</sup>OCH、 Y=OBs)が得られ、こ れは正確な元素分析値および予想されたNMPスペ クトルを示した。ジメチルホルムアミドQ8L中 におけるこの生成物 120% (0.21モル)の裕液 を攪拌下に23日水酸化カリウム溶液Q54に添 加し、水を添加し、得られた退滞した軽液を0.5 時間攪拌したのち酸性氷水に注入した。生じた固 体を採取し、ジクロロメタンに溶解し、溶液を洗 浄し、硫酸マグネンウム上で乾燥させ、機稲した。 アセトニトリルより再結晶したところ、触点119 ~121Cの白色固体 (B<sup>2</sup>OH, Y=OBs) 67.8が 得られ、これは予想された NMP スペクトルおよび 元素分析値を示した。この酸は、679(0.12モ ル)を塩化チオニルQ4LK溶解し、5時間撹拌 することによつて被塩化物に変えられた。過剰の

塩化チオニルを真空下に除去し、生成物を乾燥アセトニトリルから再結晶したところ融点84~85℃の白色固体(B<sup>2</sup>C4、Y=OBs)が得られ、これは予想されたNMPスペクトルおよび元素分析値を示した。

### 製造例 2.

ボラスト ※中間体 B<sup>2</sup>CL (Y=OAc)の製造
テトラヒドロフラン 1 6 L および酢酸 0.4 L 中
の B<sup>2</sup>OCH<sub>3</sub> (Y=OBs) 4559(0.82モル)の溶液を、50 poi および50 Cで木炭担持パラジウム
触媒(5%) 459上において12時間水素添加した。触媒を炉去し、機縮した炉液を水に添加した。 生じた白色固体の酢酸エチル溶液を洗浄し、 濃縮し、生成物をアセトニトリルより再結晶したところ融点63~65 Cの白色固体(B<sup>2</sup>OCH<sub>3</sub>, Y=OH) 3409(0.74モル)が得られ、これは予想された元素分析値を示した。このエステルの加水分解は水酸化ナトリウム 409(1モル)を含有する水溶液をジメチルホルムアミド1 L 中のエステル溶液に慢律下に徐々に添加し、2時間慢律したのち

15 m 92 58 - 42045 (11)

被性化された氷寸に注入することによつて選成された。得られたゴム状の固体を酢酸エチルに将精し、希塩酸で洗浄し、乾燥し、濃縮した。アセトニトリルからの再結晶により融点116~117℃の白色固体(B<sup>2</sup>OH, Y=OH)が得られた。このフェノール性酸を無水酢酸70㎡および濃硫酸7㎡に 格解し、20℃で30分間境伴したのち水蒸気浴上で30分間境伴し、冷却し、水8~に注入することによりアセチル化した。生成物をメタノールから再結晶し、融点73~75℃の白色固体(B<sup>2</sup>OH, Y=OAc)を初た。この酸35g(Q.07モル)を 週割の塩化チオニル中で5時間 遺流し、 濃縮したところ、無色の油が得られ、これをリグロイン中で処理することにより触点66~69℃の白色固体(B<sup>2</sup>CL, Y=OAc)22gが得られた。

製造例 5.

パラスト共中間休B3CL(Y=OBz)の製造

処理工程は2-プロモテトラデカン酸エチルが 原料物質である点を除いて製造例1におけるB<sup>2</sup>CL 製造の場合と阿様であつた。中間体には白色固体 B<sup>3</sup> OCH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> (Y=OB<sub>8</sub>, 融点55~61℃), B<sup>3</sup> OH (Y=OB<sub>8</sub>, 融点117~118℃) およびB<sup>3</sup>CL (Y=OB<sub>8</sub>, 融点81~84℃) が含まれていた。 製造例 4.

製造例 5.

パラスト中間体 B<sup>4</sup>CL (Y=OBs)の製造 テトラヒドロフラン 100mt中の2-(p-ニトロフエノキシ)ドデカン酸メチル 10.29(0.029モル)の溶液を木炭担持ペラジウム(10s)触媒 0.79の存在下で水素 40 psi のもとにおいて6時間 優とうし、ニトロ蒸を還元した。次いでN,N-ジメチルアニリン 6.3 ml (0.04モル)および塩化p-ベンジルオキンペンゼンスルホニル 8.29(0.029

モル)を添加し、混合物を20℃で15時間慢挫し た。触媒を炉去し、炉液を冷たい希塩酸に注入し た。酢酸エチル抽出、洗浄、乾燥、機構、および シリカゲルによる特製によつて無色の油(B4OCH3) Y=OBs) 14gが得られた。これをテトラヒド ロフランも0㎡およびメタノール40㎡化浴解し、 水酸化ナトリウム水溶液20㎡と共に0.5時間便 押し、冷たい希塩酸に注入した。酢酸エチル抽出、 洗浄、乾燥、凝縮およびリグロイン処理によつて 融点100~101℃の白色結晶(B<sup>4</sup>OH, Y=OBs) 129が得られ、これは正確な元素分析値を示し た。テトラヒドロフラン50㎡中のこの殴10% (0018モル)の溶液に攪拌下に塩化オキサリル 18㎡およびジメチルホルムアミド5摘を添加し た。 1.5時間羨縮したのち褐色の油 (B<sup>4</sup>CL, Y= OBs) 0.018モルが得られた。

製造例 6

パラスト基中間体 B<sup>5</sup>H・HCL(Y=OH) の製造 テトラヒドロフラン 4 0 0 W中の酸塩化物 B<sup>2</sup>CL 2 4 1 (0.0 4 3 モル) の溶液にメチルアミン 1 0 1

(0.125モル)を含有する40多水溶液を添加し た。 0.5 時間境神したのち混合物を酸性化した氷 水上に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出し、有機層 を洗浄し、乾燥し、鏝縮したのち更に50150シ リカゲル/フルオリシル(商品名)カラム上で精 製したところ、透明な無色の油(B<sup>2</sup>NHCH<sub>a Y=</sub> OBs)が得られた。遺元は、このアミド生成物16 9(0029モル)および24ポラン-硫化メチル 鎌体16㎡をテトラヒドロフラン400㎡中で3時 間激流するととによつて達成された。冷却した反 応混合物を50多塩酸溶液で徐々に酸性化し、次 いでジェチルエーテルで抽出した。洗浄および乾 **繰した有機層を酸性化し、機縮することによつて** 白色固体 (B<sup>5</sup>H·HCL, Y=OH) 149 が得られた。 \* 本発明に用いられる発色剤の合成における最終 工程は、一般にパラスト基の結合、およびパラス ト保護基がある場合はこの除去を伴うものである。 例えば反応式したおいては、アミノ散換カップリ ング基COUP-NH。を酸塩化物パラスト基と反応さ せ、生成した中間体をペンジル器を除去するため

の水素能加により希望する発色剤に変える。

$$\begin{array}{c} O & (n=0,1) \\ O & (NH)_n SO_2 - (NH)_$$

反応式 『の場合のように保護基がアセチル基である場合、これをアルカリ加水分解によつて除去する。

ルアニリン 68 mlを登案下に 添加し、混合物を 0.5 時間撹拌したのち触媒を Plant を Pl

COUP-NH(
$$\frac{0}{0}$$
CHO- $\frac{1}{0}$ )  $\frac{1}{n}$  SO<sub>2</sub>- $\frac{1}{1}$ -OH

あるいは発色剤が酸性官能薬により置換されている場合、アミン官能基を含むパラスト薬を反応 式且に従つて結合させることができる。

#### 反応式 🛚

$$\begin{array}{c} \text{HG1} \\ \text{COUP - SO}_2\text{F+CH}_3\text{NHCH}_2\text{CHO} - \left\langle \begin{array}{c} - \\ - \\ - \\ \end{array} \right\rangle - \text{SO}_2 - \left\langle \begin{array}{c} - \\ - \\ - \\ \end{array} \right\rangle - \text{OH} \\ \text{COUP - SO}_2\text{NCH}_2\text{CHO} - \left\langle \begin{array}{c} - \\ - \\ - \\ \end{array} \right\rangle - \text{SO}_2 - \left\langle \begin{array}{c} - \\ - \\ - \\ \end{array} \right\rangle - \text{OH} \\ \text{CH}_3 \quad \text{R'} \end{array}$$

製造例 7.

反応式 1 による発色剤 0 - 8 の製造

アトラヒドロフラン200㎡中の2-(アーシア ノフエニルウレイド)-5-ニトロフエノール5.4 9(0.018モル)の歴層液を40 ps1 の水米下に木 炭担持パラジウム(10%)触媒169および酢酸 0.3㎡と共に一夜撮とうした。次いで製造例5で 製造した酸塩化物B<sup>4</sup>CL0018モルおよびジメチ

### **基 達 例** 8

反応式』による発色剤以-28の製造・

ジメテルホルムアミドおよびテトラヒ ドロフラ ン中の3-(2-クロロー5-ニトロアニリノ)-1-(246-トリクロロフエニル)-2-ピラゾリン-5-オン509(0115モル)の番液を35 24の水素お よびラネーニンケル放業により遭元した。放薬を 尹去し、尹策を養敵したところ。美貴色固体状の 3-(2ペクロロー5-アミノアニリノー1-(2.46 ートリクロロフエニル)ー2ーピラゾリンー5ーオン21 タ(0052モル) が得られた。このアミンムタタ :((0.0.17モル)および酢酸カリウム25gを含有 する酢酸群液化。製造例2で製造した酸塩化物 B<sup>2</sup>C1 9.59(0019モル)を少量ずつ番加した。 進合物を15時間提拌したのちその容積の3分の 1 にまで濃縮し、大量の水に注入し、ジエナルエ ーテルで抽出した。有機層を洗浄し、乾燥し、農 爺し、メメノールから結晶化させて、酸点 115~ - 116℃ の目的とする発色剤の酢酸エステル(黄褐 色固体 ) 149(0016モル)を得た。ジメテル

3510100 58 - 42045(13)

ホルムアミド中のこの生成物の溶液を窒素下に提 拌し、これに水酸化カリウム29を含有する水溶 液を瘀加した。15分後に混合物を塩酸で酸性化 し、希塩酸に注入し、ジエチルエーテルで抽出し、 洗浄し、乾燥し、漫漏し、メタノールから結晶化 させたところ。融点127~130℃の白色結晶状 発色剤M-28が929得られた。

#### 製造例 9

### 反応式 1 による発色剤 M-8 の製造

テトラヒドロフラン300×中の6-メチル-3-(3-(p-=トロフエニル)ープロピル]-1H-ピラゾール(32-c)-5-トリアゾール109(0035 モル)の監濁液を25でで35priの水梁および木炭担持パラジウム放媒と共に約2時間撮とうした。放媒の除去、戸液の震縮、およびアセトニトリルからの再結晶により融点194~6℃の黄褐色固体状でミンを得た。このアミン生成物769(003モル)および酢酸カリウム29の酢酸溶液に攪拌下に、製造例1で製造した微塩化物B<sup>2</sup>C&1679(003モル)を少量ずつ添加した。15時間攪拌し

例 6 で製造したアミン塩 B<sup>4</sup>H-HC 4 7.25 9 (0.015モル)を添加し、混合物を 2 時間遺屍した。次いで塩酸、氷およびジエテルエーテルの混合物を添加し、有機層を洗浄し、乾燥し、濃縮し、ヘキサンで処理したところ萎褐色固体状の発色剤 M-32が14.2 9 得られ、これは正確な元業分析値を示した。

### 製造例 11

### 反応式 1 による発色類 Y - 1 の製造

ピリジン150×中のαーピペリルーαー(4ー(アーペンジルオキシフエニルスルホニル)フエノキシ)ー2ークロロー5ーアミノアセトアニリド3039(005モル)の溶液に塩化アーアセトキシペンゼンスルホニル1189(005モル)を20でで添加した。混合物を15時間撹拌したのち。濃塩酸50×を含有する氷水14上に注いだ。得られた固体を採取し、エタノール250×に器解し、水酸化カリウムのアルコール経液で処理した。混合物を1時間撹拌したのち酸性化した氷水上に注いだ。次いで採取した固体を沸騰ペンゼンに溶解し、シクロへキサン

たのち混合物を大量の水化注入し、ジェチルェーテルで抽出し、次いで抽出液を合わせて洗浄し、乾燥し、濃縮して、目的とする発色剤のペンジルエーテル(白色固体、融点122~124℃)を得た。テトラヒドロフラン中のこの生成物79(0009モル)の機 脳溶液を40piiの水業下化エダノール中の木炭 担持パラジウム触媒の形法、濃縮、およびアセトニトリルからの再結晶により融点170~172℃のクリーム色固体状発色剤以一8が559得られ、これは目的化合物と一致する赤外スペクトルおよび元業分析値を示した。

# 製造例 10

# 反応式 1 による発色剤 14 - 3 2 の製造

1.2-ジクロロエメン175W中の3-(2-クロロー4-フルオロスルホニルアニリノ)-1-(2.6-ジクロロー4-ジメテルスルフアモイルフエニル)-2-ピラゾリン-5-オン89(0.015モル) および塩化アルミニウム5.59の混合物を15分間遺況した。20℃に冷却したのち、ピリジン25×4の製造

を重加したところ沈澱が生じた。エタノールーシ タロヘキサンからの再結晶により融点174~ 175℃の発色剤!- 1が239得られ。 これは 正確な元素分析値を示した。

## 美造例 12

# 反応式】による発色剤 Y - 2の製造

αーピパリルーαー(4ー(pーペンジルオキシフェニルスルホニル)ーフェノキシ]ー2ークロロー5ーア パノアセトアニリド57.8 P(0.095モル)およが付 ノリン13 Pの存在(0でに合却)に、製造例とで製造した健塩化物B<sup>1</sup>Cs 45 P(0.095モル)をで製造した健塩化物B<sup>1</sup>Cs 45 P(0.095モル)をで製造した健塩化物B<sup>1</sup>Cs 45 P(0.095モル)をで製造した健塩化物B<sup>1</sup>Cs 45 P(0.095モル)をの時になるよいになるのでは機能によりはないが生成した。トルエンジルをの再結晶により目的とする発色剤のジベンジルとの再結晶により目的とする発色剤のジベンジルとの手には、1000円のよりの型はよびテトラヒドロフラン2001中の上配生成物10.4 P(0.01モル)の整備を35 Pis の水本下に木炭担持ペラジウム放送と共に3 時間提とうした。放送の产去、

液の養縮、および熱シクロヘキサン中での処理により良好な収率で発色剤Y-2が得られ、これは 正確な元素分析値を示した。

# 夹 施 例 1~14

本発明の写真要素および対照の写真要素を作成 し、下配の方法により試験した。

写真要素はすべて、具化ヨウ化銀 Q 9 1 9 A 9/m² (発色剤が 4 当量である場合)もしくは Q 4 6 9 A 9/m² (発色剤が 2 当量である場合)。 ゼラチン 3.7.8 9/m² 、および表 I 化示した発色剤のうちの 1 種 (その重量の 2 分の 1 の前配発色剤溶剤に分散させ、 162×10<sup>-3</sup> モル/m² に強被する)を含有する感光層で酢酸酪酸セルロースフィルム製支持体を被優することにより製造された。 この感光層を、 1089/m² のゼラチンおよびゼラチン協量に対し 1.7.5 重量 9 のピスピニルスルホニルメチルエーテルを含有する層で上強りした。

各写真要素の試料を最度目墓付き試験体を介して露光し、画像を形成させ、下記の3種の発色現像液の5ち1種を用いて40℃で処理し、停止さ

せ、傷白し、固定し、洗浄した。

十分に確認された各要素において、マゼンタ色 素面像を形成させ、色素濃度対対数度光センシト メトリー曲級をプロツトし、最大染料機度(Dmax) およびガンマ(r)すなわち曲線の道線部分の傾斜 により決定されるコントラストを配棄することに より、醤油を料定した。さらに、油度10に保革 化した最大表収ピーク(A<sub>max</sub>) および半パンド報 (half band width . HBW) の制定により、分光 光度曲線から色紫色相を評価した。半パンド幅は、 最大義度とステイン (stain) の間の差の半分の位 量における分光光度曲線の幅(nm)である。阿様 に自線の頂部パンド幅 (top-band width. TBW) および底部パンド傷 (bottom-band with, BBW) をそれぞれ襲単化した後度の4分の3および4分 の1の位置において測定した。 曲線形状因子 (curve shape factor, CSF) it 100×TBW/HBW に等しく、吸収曲線の頂部と底部付近の幅の比を 与える。この比が大きいほど吸収ピークの両側が 深く、色素のスペクトル製装におけるその色素の

**吸光が効果的である。** 

結果はすべて表して記録されている。

この結果から、本発明の発色剤は高い活性をも ち、そのため最大色素養度およびガンマが高まつ ていることが示される。さらに本発明における発 色剤から形成された色素多くは好ましい長被長に おいて吸収量大を示し、かつより広い半ペンド幅 およびより大きい曲線形状因子をもちその結果。 より有効なスペクトル吸収を与える。

		•	— — — — — — — — — — — — — — — — — — —	i	_			
突旋例	発色期 点 (1)	発色剤 器剤 (2)	現像被(3)	括 D-max	<u>f</u>	λ-max	色 #	CSF
1	M-3	CS-1	D-1	3.70	1.12	546	96	46.0
	CC-1	CS-1	D-1	3.28	1.06	531	94	43.3
2	M-8	CS-2	D-3	4.21	2.03	550	86	50.5
	CC-3	CS-2	D-3	3.68	1.30	556	88	45.3
3	M-27	CS-1	D-1	4.40	2.14	545	91	47.0
	CC-1	CS-1	D-1	3.36	1.27	531	94	43.6
4	M-28	CS-1	D-1	4.32	2.01	549	92	46.7
	CC-1	CS-1	D-1	3.20	1.19	531	94	43.1
5	M-28	CS-2	D-2	4.12	1.65	541	93	46.5
	CC-2	CS-2	D-2	2.96	1.04	539	81	46.3
6	M-28	CS-2	D-3	4.98	1.88	549	9 <b>4</b>	46.4
	CC-3	CS-2	D-3	3.66	1.30	556	8 8	45.3
7	M-29	CS-2	D-2	4.53	2.92	540	88	46.7
	CC-2	CS-2	D-2	2.12	0.75	539	79	39.5
8	M-29	CS-2	D-3	4.87	3.14	545	90	40.9
	GG-2	CS-2	D-3	3.03	1.05	545	79	40.4
9 ·	M-32	CS-2	D-2	3.15	1.32	549	82.	40.9
	CC-2	CS-2	D-2	2.37	0.99	540	78	39.9
10	C-31	CS-3	D-2	3.25	1.14	675	160	47 D
	CC-4	CS-3	D-2	2.22	0.78	659	141	45 2
11	Y-1	CS-3	D-2	3.39	1.44	449	88	43.7
	CC-5	CS-3	D-2	3.14	0.98	446	88	43.5
	CC-6	CS-3	D-2	1.78	0.51	441	85	42.0
12	Y-2	CS-3	D-2	2.82	1.13	445	90	44.4
	CC-7	CS-3	D-2	1.92	0.55	445	85	45.2
13	Y-3	CS-3	D-2	1.89	0.62	441	93	44.4
	CC-8	CS-3	D-2	0.57	0.14	439	90	44.3
14	Y-4	CS-3	D-1	3.86	1.90	450	90	44.6
	CC-9	CS-3	D-1	3.69	1.48	450	87	43.8

# 1) 比較用発色剤

<u>CC-1</u>

CC-2

CC-3

CC-4

CC-5

CC-9		
(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> CC-CH-CNH-CNH-CNH-CNH-CNH-CNH-CNH-CNH-CN	инссно-	, >-so <sub>2</sub>
0	NHCCHO Clottz1-n	1
so,-(")	- OH	ò
*****		CH <sub>2</sub>

#### (2) 基色创品期:

CS-1 1.4-シクロヘキシレンジメテレン・ピス(2 -エチルヘキサノエート)

CS-2 リン飲トリクレジル

CS-3 フォル微ジプチル

CS-4 2.4 - ジー ビーペンナルフエノート

(3) 現像放組成:

	D-1	D-2	D-3
4 - アミノー3ーメナルー N.N -ジーエナルアニリン 塩銀塩	2.459		

4-Tミノ-3-メナル-N- エナル-N-β-(メタンスル ホン丁ミド)エナルアニリン・ サルフエート		5.0 %	
4ーアミノー3ーメチルーNー エチルーNーβーヒトロキンエ チルアニリンーサルフエート	<b></b>	 	3.55 %
重備線カリウム。	2.09	2.0 %	2.0 9
炭酸カリウム(無水)	30.0 %	30.0 %	30.0 9
臭化カリウム	1.25 %	1.25%	1 .25 🕈
ヨウ化カリウム	0.6 🦈	0.6*	0.6%
5-ニトロー1H-インダナ ールのメタノール中1 が 俗液	4.0 mL		· ·
水を加えた総量	1.0 L	1.0 L	1.0 L
рН	10.0	10.0	100

#### 字 准 例 15

さらに他の発色剤を含有する写真要素を作成し、 処理し、実施例1~14に関して先きに述べたと 同様に評価した。結果を下配の表書に報告する。

烮	1

発色剤	発色網 海朔	現像液	D-max	<u> </u>	A-max (nm)	HBW (nm)	CSF.
C-2	CS - 3	D-1	3.78	1.77	655	144	45.7
C-3	CS - 3	D-2	3.30	1.28	659	161	47.8
C-13	CS - 3	D-3	2.99	1.11	702	135	44.4
M-3	CS - 1	D-1	3.70	1.12	546	96	45.7
M-9	CS - 4	D-3	4.16	1.81	558	90	44.2
M-28	CS - 2	D-3	4.58	1.88	549	94	42.6

#### 実施例 16

後配の発色剤それぞれにつき、実施例1~14に関して先きに述べたと同様にして写真要素を作成した。各要素のうち4試料を前記と同様に専りした。 第光した要素1対を前記の残像を削して現像し、この現像液に可溶性拮抗発色剤である。 で現像した。 残りの処理は、 各対ののでは、 各対のの要素に関しては停止、 定着おより、 一方各対のうち2個目の要素に関しては であり、 一方各対のうち2個目の要素に関しては であり、 一方各対のうち2個目の要素に関します。 機能したので現像されたの要素に関していた。 機能したこれらの要素に関していた。 機能したこれらの要素に関していた。 機能したので表に関していた。 機能していた。 機能していた。 機能していた。 機能していた。 機能していた。 機能していた。 機能していた。 機能していた。 機能していた。 機能に

ては、現像された級(9/m²)をX線接光分析により側定し、線光に対してプロットした。現像された銀を除去した要素については、色素濃度対解光曲線が作成された。同一の現像液組成を用いて現像された1対に関するプロットから、各線光工程につき色素機度対現像された銀像された野素に関する発色剤の不在下で現像された野素に関する面線の傾斜(投配表質においてYo)が、発色剤が染料を形成する効力の尺度である。傾斜が大きいほど発色剤の反応性の尺度であり、傾斜が大きいほど発色剤はより有効であり、傾斜が大きいほど発色剤はより有効である。

使用した発色剤は下記の構造を有していた。

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} & \text{N} \\ \text{I} & \text{N} \\ \text{N} & \text{---} & \text{N} \\ \text{H} & \text{---} & \text{CH}_{2})_{3} - \text{---} & \text{---} & \text{---} \\ \text{C}_{10} & \text{H}_{23} - \text{n} \\ \text{H} & \text{----} & \text{---} & \text{---} \\ \end{array}$$

表面のYoおよびYcK関する数値から、本発明 K用いられる発色剤は本発明に用いられないパラスト基をもつ発色剤よりも有効に、拮抗する発色 剤の存在下または不在下で、配化された現像液と 反応して画像色素を形成することが明らかである。

特許出願人 イーストマン・コダツク・カンパニー

代 理 人 弁理士 番 後 書 三 原源版 原意式 (外2名)

発色剤	発色剤溶剤	Yo	Y <sub>c</sub>	Y <sub>c</sub> /Y <sub>o</sub>			
M-8	CS-4	5,55	1.73	0.312			
CC-10	CS-4	1.62	0.21	0.130			
M-28	CS-2	6.30	4.65	0.738			
CC-11	CS-2	4.50	1.50	0.337			